## 特許協力条約

 $P\,C\,T$ 

J

REC'D 17 NOV 2005

WIPO PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PCT36 条及びPCT規則 70]

出願人又は代理人 の書類記号 PCT-0417	今後の手続きについ	ヽては、様式P C T ∕ ]	I PEA/416を参照すること。			
国際出願番号 PCT/JP2004/019843	国際出願日 (日.月.年) 28.	12. 2004	優先日 (日.月.年) 29.12.2003			
国際特許分類(IPC) Int.Cl. C07D401/04, 401/12, 401/14, 403/04, 405/14, 413/04, 413/14, 417/04, 417/14, A61K31/4192, 31/4245, 31/4196, 31/426, 31/427, 31/433, 31/4439, 31/444, 31/4709, 31/496, (補充欄に続く)						
出願人(氏名又は名称) 萬有製薬株式会社						
<ol> <li>この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。</li> <li>この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。</li> </ol>						
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a. 厂 附属書類は全部で ページである。						
第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙						
	に差俗 れ 用 祇					
b. □ 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示す (実施細則第802号参照)		よる配列表又は配列表	(電子媒体の種類、数を示す)。 に関連するテーブルを含む。			
b. □ 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示す	ように、電子形式に。	よる配列表又は配列表	, ,			
b. □ 電子媒体は全部で配列表に関する補充欄に示す (実施細則第802号参照)  4. この国際予備審査報告は、次の内容  第 I 欄 国際予備審査報 第 I 欄 優先権 第 II 欄 新規性、進歩 第 IV欄 発明の単一性の	ように、電子形式に、 を含む。 報告の基礎 生又は産業上の利用 の欠如 に規定する新規性、 就及び説明 文献 備	J能性についての国際-J	に関連するテーブルを含む。			
b. □ 電子媒体は全部で配列表に関する補充欄に示す(実施細則第802号参照)  4. この国際予備審査報告は、次の内容・第 I 欄 国際予備審査等 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2) けるための文語 第 VI欄 ある種の引用 第 VII 欄 国際出願の不何	ように、電子形式に、 を含む。 報告の基礎 生又は産業上の利用 の欠如 に規定する新規性、 就及び説明 文献 備	J能性についての国際-J	に関連するテーブルを含む。 予備審査報告の不作成 用可能性についての見解、それを裏付			

国際予備審査の請求書を受理した日 28.07.2005	国際予備審査報告を作成した日 07.11.2005	
名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 3229
日本国特許庁(IPEA/JP)	榎本 佳予子	
郵便番号100-8915		
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内流	泉 3452

第	[ 欄	報告の基礎						
1.		に関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。 出願時の言語による国際出願						
		出願時の言語から次の目的のための言語である 語に翻訳された、この国際出願の翻訳文						
	P = 5	□ 国際調査 (PCT規則12.3(a)及び23.1(b)) □ 国際公開 (PCT規則12.4(a)) □ 国際予備審査 (PCT規則55.2(a)又は55.3(a))						
2.		この報告は下記の出願書類を基礎とした。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)						
	Z	出願時の国際出願書類						
		明細書						
		第 ページ、出願時に提出されたもの						
		第 付けで国際予備審査機関が受理したもの						
		請求の範囲						
		第						
		第						
		第 項*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの						
		図面						
		第 ページ/図、出願時に提出されたもの						
		第ページ/図*、付けで国際予備審査機関が受理したもの第ページ/図*、付けで国際予備審査機関が受理したもの						
		界						
		配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。						
		町グルス(に) あり る 作 元 作 り る こ と 。						
3.		補正により、下記の書類が削除された。						
		明細書 第 ページ						
		明細書       第       ページ         請求の範囲       第       項						
		<ul><li>□ 図面 第 ページ/図</li><li>□ 配列表(具体的に記載すること)</li></ul>						
		■ 配列表 (条件的に記載すること)						
4.	Ľ	えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則 70.2(c))						
		明細書 第 ページ						
		明細書     第     ページ       請求の範囲     第     項       図面     第     ページ/図						
		配列表(具体的に記載すること)						
		配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)						
* .	4. l	に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。						

第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明 1. 見解 請求の範囲 18-20 新規性(N) 請求の範囲 1-17,21-23 請求の範囲 18-19 進歩性(IS) 請求の範囲 1-17,20-23 有 請求の範囲 1-23 産業上の利用可能性(IA) 請求の範囲 \_\_\_\_\_ 無

## 2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献 1:W0 2003/4488 A1 (カイロン コーポレイション) 2003.01.16 文献 2:JP 2000-26430 A (大正製薬株式会社) 2000.01.25

文献 3: Wolfgang K.-D. Brill, Solid-phase synthesis of 2,6,8-trisubstituted

purines, Tetrahedron Letters, 2001, Vol. 42, No. 37, Pages 6515-6518

(i) 請求の範囲1-17, 21-23に係る発明は、国際調査報告で引用された文献 1より新規性及び進歩性を有しない。

文献1には、構造式 I を有する化合物が記載されており、該構造式 I において <sup>6</sup>及びR<sup>7</sup>は、置換及び非置換のヘテロシクリル基、ヘテロシクリルオキシ基、アリールオキシ基等である旨記載されている(請求項1)。また、該化合物は、糖尿病の治 療に用いられる旨も記載されている(【0001】等)。

(i i)請求の範囲20に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1より進歩性

を有しない。

文献1に記載された化合物を、他の公知の糖尿病治療薬と組み合わせ、糖尿病の治 療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる医薬組成物とすることは、当業 者が容易に想到し得ることであり、当該事項による格別の効果も認められない。

(i i i)請求の範囲18-19に係る発明は、国際調査報告に記載された何れの文 献にも開示されておらず、新規性及び進歩性を有する。特に、式(I-O)で表され る化合物であって、A環が5乃至6員の含窒素芳香族複素環である2-ヘテロアリー ル置換ベンズイミダゾール誘導体は、最も関連のある先行技術文献であると認められ る文献1-3にも開示されていない。

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP2004/019843

13.		

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第一個の続き

国際特許分類(IPC)の続き

Int. Cl A61K31/497, 31/506, 31/5377, A61P3/04, 3/10, 9/10, 13/12, 25/00, 43/00